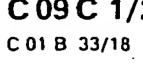
- (9) BUNDESREPUBLIK
 - DEUTSCHLAND
- Patentschrift ① DE 2729244 C2
- (51) Int. CI. 5: C 09 C 1/28





DEUTSCHES

PATENTAMT

Aktenzeichen:

K. W. mun 1.10

- P 27 29 244.0-41
- Anmeldetag:
- 29. 6.77 4. 1.79
- Offenlegungstag: Veröffentlichungstag
- der Patenterteilung:
- 13. 6.90

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

(73) Patentinhaber:

Degussa AG, 6000 Frankfurt, DE

(7) Erfinder:

Nauroth, Peter; Esch, Heinz, 5047 Wesseling, DE; Kuhlmann, Robert, 5042 Erftstadt, DE; Bode, Rudolf, Dipl.-Phys., 6482 Bad Orb, DE; Reisert. Arthur, 8756 Kahl, DE; Bühler, Harald; Türk, Günther, Dipl.-Chem. Dr., 6450 Hanau, DE

(56) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:

> 26 28 975 DE-OS 24 35 860 DE-OS DE-OS 20 20 887 13 79 435 FR 36 77 784 US 34 45 189

Journal of the American Chemical Society, Vol. 60, 1938, S. 309-319;

DIN 66131;

American Standards Methods D 570-63;

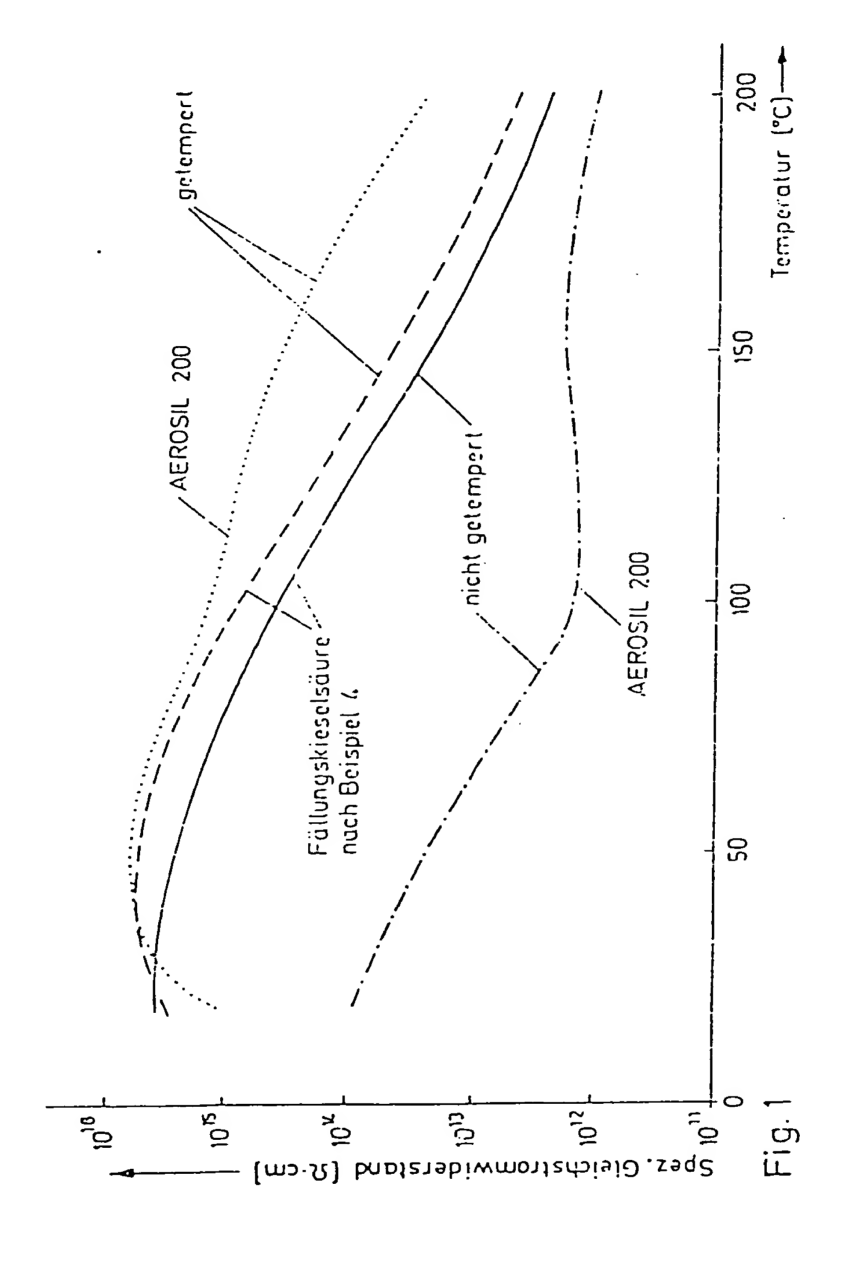
(4) Fällungskieselsäure

In retailing for destroy in Congression

Nummer: Int. Cl.5:

DE 27 29 244 C2 C 09 C 1/28

Veröffentlichungstag: 13. Juni 1590



Beschreibung

Die Ersindung betrisst eine hydrophobierte Fällungskieselsäure sowie deren Verwendung als verstärkender Füllstoff in zu Elastomeren härtbaren Massen.

Füllstoffe sind feste Substanzen meist anorganischer Herkunft und verschiedener Zusammensetzung, deren Teilchen sein. bis grobkörnig und von verschiedener Form sein können und die einem chemisch-technischen Produkt zugesetzt werden, um bestimmte Eigenschaften zu verbessern.

Es ist bekannt, eine Fällungskieselsäure in wäßriger Suspension mittels Dimethyldichlorsilan zu hydrophobie-

40

45

Dabei wird das Dimethyldichlorsilan zu der sauer eingestellten Fällungskieselsäuresuspension bei einer Tem-10 peratur 50 bis 90°C langsam zugetropft (FR-A 13 79 435).

Gegenstand der Erfindung ist eine mit Dimethyldichlorsilan hydrophobierte Fällungskieselsäure, welche gekennzeichnet ist durch

15	BET-Obersläche, m²/g Mittlere Größe der Primärteilchen aus EM-Aufnahmen, nm Trocknungsverlüst nach DIN 55 921 nach 2 Std. bei 105°C, % Glühverlust (bezogen auf 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz) nach DIN	110±40 15-22 <2,5 5,5±1,5
20	55 921, % pH-Wert (in 5%iger wäßrig-methanolischer Außschlemmung) nach DIN 53 200 Leitfähigkeit (in 4%iger wäßrig-methanolischer Außschlämmung). µS Stampfdichte des unentlüßteten Stoffes nach DIN 53 194, g/l Wasserbenetzbarkeit. %	7.5 ± 1.0 < 600 130 ± 40 < 0.1 2.5 ± 0.6
25	Kohlenstoffgehalt. % Wasseraufnahme bei 30°C und 30% RF. % Wasseraufnahme bei 30°C und 70% RF. %	1.2 ± 0.4 1.5 ± 0.5

In einer bevorzugten Ausführungsform der erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure kann der Trocknungsverlust von 2,5 bis 0,0% betragen. Die Leitfähigkeit der erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure kann von 50 bis 300 µS betragen. Die Wasserbenetzbarkeit kann von 0 bis 0,05 betragen.

Ebenfalls Gegenstand der Ersindung ist ein Versahren zur Herstellung der ersindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man in eine Originalfällungssuspension einer Fällungskieselsäure mit den solgenden physikalisch-chemischen Kenndaten (Kenndaten erhalten nach Abtrennung von der Fällungssuspension, intensiven Waschvorgang mit Wasser und Langzeittrocknung der hydrophilen Fällungskieselsäure):

o	BET-Oberfläche nach DIN 66 131, m ² /g Mittlere Größe der Primärteilchen aus EM-Aufnahmen, nm Trocknungsverlust nach DIN 55 921 nach 2 Std. bei 105°C, % Glühverlust (bezogen auf 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz) nach DIN	160 ± 40 14 - 22 2,5 - 4,0 3,5 ± 1.0
5	55 921. % pH-Wert (in 5%iger wäßriger Aufschlämmung) nach DIN 53 200 Leitfähigkeit (in 4%iger wäßriger Aufschlämmung, µS Stampfdichte des unentlüfteten Stoffes nach DIN 53 194, g/l SO ₃ -Gehalt (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz). % Na ₂ O-Gehalt (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz). %	7.0 - 8.5 < 600 140 ± 40 0.3 0,3

Dimethyldichlorsilan unter Aufrechterhaltung eines alkalischen pH-Wertes eingibt, die so erhaltene Mischung nachrührt, abtrennt, langzeittrocknet, das erhaltene Produkt 60 bis 180 Minuten, vorzugsweise 70 bis 130 Minuten bei einer Temperatur von 200 bis 400°C tempert und vermahlt.

Die Originalfällungssuspension der hydrophilen Fällungskieselsäure kann wie folgt erhalten werden:

In einem Reaktionsbehälter wird 1 Volumen-Teil Wasser vorgelegt. Langsam werden 0,15 bis 0,25 Volumen-Teile Wasserglaslösung (Modul SiO2: Na2O = 3,5 und 26% SiO2) und 0,015 bis 0,025 Volumen-Teile H2SO4 (96%ig) unter Rühren zu der Vorlage gegeben, wobei in der Mischung während der Zugabe ein alkalischer pH-Wert eingehalten wird. Nach Abschluß der Zugabe von Wasserglas und H2SO4 liegt der pH-Wert der erhaltenen Suspension im schwach alkalischen Bereich.

Das Dimethyldichlorsilan, das mit de. in wäßriger, alkalischer Originalsuspension vorliegenden hydrophilen Fällungskieselsäure umgesetzt wird, wird vorzugsweise in Mengen von 5 bis 30 Gew.-%, jeweils bezogen auf das

Gewicht der damit umszusetzenden Fällungskieselsäure eingesetzt.

Weiterhin ist der Gegenstand der Erfindung der Verwendung der erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure als verstärkender Füllstoff in zu Elastomeren härtbaren Massen auf der Basis von Diorganopolysiloxanen. So kann in einer bevorzugten Ausführungsform die erfindungsgemäße hydrophobierte Fällungskieselsäure in 1-Komponenten-Silikonkautschuk-Fugendichtungsmassen eingesetzt werden.

Des weiteren kann sie in bei Raumtemperatur härtbaren Organopolysiloxanelastomeren wie vorzugsweise

z. B. in einer Zweikomponenten-Siliconabdruckmasse eingesetzt werden.

Erfindungsgemäß kann die hydrophobierte Fällungskieselsäure in heißvulkanisierenden Diorganopolysilo-

xan-Elastomeren eingesetzt werden. Diese können beispielsweise als Kabelisolationsmasse eingesetzt werden. Als Diorganopolysiloxane können alle Diorganopolysiloxane verwendet werden, die bisher als Grundlage für zu Organopolysiloxanelastomere bei Raumtemperatur (RTV) nur wenig erhöhter Temperatur (LTV) oder hoher Temperatur (HTV) härtbare bzw. härtende Massen verwendet wurden bzw. verwendet werden konnten. Sie können z. B. durch die allgemeine Formel

 $Z_n Si(R)_{3-n} - O - [Si(R_2)O]_1 - Si(R)_{3-n} - Z_n$

wiedergegeben werden, worin R gleiche oder verschiedene, einwertige, gegebenenfalls substituierte und/oder polymere Kohlenwassersvoffreste. Z eine Hydroxylgruppe, hydroly-ierbare Gruppe und/oder hydrolysierbares Atom oder im Falle des Vorliegers von bei nur wenig erhöhter Temperatur härtbaren Massen Alkenylgruppen bedeuten, n 1, 2 oder 3 und x eine ganze Zahl im Wert von mindestens 1 is..

Beispiele für Kohlenwasserssoffrest R sind Alkylreste, wie Methyl-, Äthyl-, Propyl-, Butyl-, Hexyl- und Octylreste; Alkenylreste, wie der Vinyl-, Allyl-, Äthylallyl- und Butadienrest; und Arylreste, wie der Phenyl- und

:5

30

30

60

Tolylrest. Beispiele für substituierte Kohienwasserstoffreste R sind insbesondere halogenierte Kohlenwasserstoffreste, wie der 3,3,3-Trifluorpropylrest, Chlorphenyl- und Bromtolylrest; und Cyanalkylrest, wie der beim Cyanathylrest. Beispiele für polymere (auch als "modifizierence" bezeichenbare) substituierte und unsubstituierte Kohlenwasserstoffreste R sind über Kohlenstoff an Silicium gebundene Polystyryl-, Polyvinylacetat-, Polyacrylat-, Polymethacrylat- und Polyacrylnitrilreste.

Mindestens der überwiegende Teil der Reste R besteht vor allem wegen der leichteren Zugänglichkeit vorzugsweise aus Methylgruppen. Die gegebenenfalls vorhandenen übrigen Reste R sind insbesondere Vinyl-

und/oder Phenylgruppen Insbesondere im Falle des Vorliegens von unter Auschluß von Wasser lagerfähigen, bei Zutritt von Wasser bei Raumtemperatur zu Elastomeren härtenden Massen handelt es sich bei Z meist um hydrolysierbere Gruppen. Beispiele für solche Gruppen sind Amino-, Amido-, Aminoxy-, Oxim-, Alkoxy-, Alkoxy-lkoxy- (z.B. $CH_3OCH_2CH_2O-$), Alkenyloxy-(z. B. $H_2C=(CH_3)CO-$), Acyloxy- and Phosphatgruppen. Vor allem wegen der leichteren Zugänglichkeit sind als Z Acyioxygruppen, insbesondere Acetoxygruppen, bevorzugt. Es werden jedoch auch z. B. mit Oximgruppen, wie solchen der Formel -ON=C(CH₃) (C₂H₅), als Z ausgezeichnete Ergebnisse erzielt.

Beispiele für hydrolysierbare Atome Z sind Halogen- und Wasserstoffatome.

Beispiele für Alkenylgruppen Z sind insbesondere Vinylgruppen. Es können gleiche oder verschiedene Z an ein Si-Atom gebunden sein.

Es können Gemische aus verschiedenen Diorganopolysiloxanen verwendet werden.

Aus der erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure werden durch Vermischen mit Diorganopolysiloxanen und gegebenenfalls weiteren Stoffen bei Raumtemperatur oder nur wenig erhöhter Temperatur, gegebenenfalls nach Zusatz von Vernetzungsmitteln, zu Elastomeren härtbare Massen, insbesondere unter Ausschluß von Wasser lagerfähige, bei Zutritt von Wasser bei Raumtemperatur zu Elastomeren härtende Massen hergestellt. Dieses Vermischen kann in beliebiger bekannter Weise z. b. in mechanischen Mischgeräten. erfolgen.

Vorzugsweise werden die erfindungsgemäß verwendeten Füllstoffe in Mengen von 5 bis 50 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der zu Elastomeren härtbaren Massen, eingesetzt. Bei HTV-Organopolysiloxanelastomeren können von 5 bis 50 Gew. % eingesetzt werden. Bei RTV Organopolysiloxanelastomeren können von 5 bis 35, vorzugsweise 5 bis 25 Gew.-% eingesetzt werden.

Liegen in den reaktionsfähige endständige Finheiten enthaltenden Diorganopolysiloxanen als einzige reaktionsfähige endständige Einheiten solche mit Si-gebundenen Hydroxylgruppen vor, so müssen diese Diorganopolysiloxane, um sie in an sich bekannter Weise zu härten bzw. um sie in durch das in der Lust enthaltende Wasser, gegebenenfalls unter Zugabe von weiterem Wasser, zu Elastomeren härtende Verbindungen zu überführen, mit Vernetzungsmittel, gegebenenfalls in Gegenwart eines Kondensationskatalysators in bekannter Weise umgesetzt werden. Bei HTV-Diorganopolysiloxanelastomeren können bei entsprechend hohen Temperaturen organische Peroxide, wie z. B. Bis-2.4-dichlorobenzoylperoxid, Benzoylperoxid, Di-cumy!peroxid tert. Rutylperbenzoat oder tert. Butylperacetat als Vernetzter eingesetzt werden.

Als heißvulkanisierende Organosiloxane können solche verwendet werden, deren organische Subs.ituenten aus Methyl-, Äthyl-, Phenyl-, Trifluormethylphenyl [F3CC6H4-] oder Trimethylsilymethylenresten [CH3)3SiCH2-] bestehen, z. B. Dimethyl-, Diäthyl-, Phenylmethyl-, Phenyläthyl-, Äthylmethyl-, Trimethylsilylmethylenmethyl-, Trimethylsilylmethylenäthyl-, Trifluormethylphenylmethyl- oder Trifluormethylphenyläthylsiloxane bzw. Mischpolymerisate solcher Verbindungen. Außerdem können die Polymerisate begrenzte Mengen von Diphenylsiloxan-, Bis-trimethylsilylmethylensiloxan-, Bis-trifluormethylphenylsiloxaneinheiten sowie auch Siloxane mit Einheiten der Formel RSiO1.5 und R3SiO0,5 enthalten, wobei R einen der obigen Reste darstellt.

Beispiele für Vernetzungsmittel sind insbesondere Silane der allgemeinen Formel

R4-1SiZ1'

. ==

worin R die oben dafür angegebene Bedeutung hat, Z eine hydrolysierbare Gruppe und/oder ein hydrolysierbares Atom und 13 oder 4 ist. Die oben angeführten Beispiele für Hydrolysierbare Gruppen Z und hydrolysierbare Atome Z gelten im vollem Umsang auch für die hydrolysierbaren Gruppen Z' und die hydrolysierbaren Atome

Beispiele für Silane der oben angegebenen Formei sind Methyltriacetoxysilane, Isopropyltriacetoxysilan,

Isopropoxytriacetoxysilan. Vinyltriacetoxysilan. Methyltrisdiäthylaminooxysilan. Methyltris(-cyclohexylamino)-silan. Methyltris(-diëthylphosphato)-silan und Methyltris(-methläthylketoximo)-silan.

Anstelle von oder im Gemisch mit Silanen der oben angegebenen Formel können serner z. B. auch Polysiloxane verwendet werden, die je Molekül mindestens 3 Z'-Gruppen bzw. -Atome enthalten, wobei die nicht durch Z'-Gruppen bzw. -Atome abgesättigten Siliciumvalenzen durch Siloxansauerstossationie und gegebenensalls R-Gruppen abgesättigt sind. Die bekanntesten Beispiele für Vernetzer der letzteren Art sind das Polyäthylsilikat mit einem SiO2-Gehalt von etwa 40 Gew.-%. Hexaäthoxydisiloxan und Methylwasserstolfpolysiloxane.

Die bekanntesten Beispiele für Kondensationskatalysatoren sind Zinnsalze von Fettsäuren, wie Dibutylzinndi-

laurat, Dibutylzinndiacetat und Zinn-(II)-octoat.

: 3

Liegen in den reaktionsfähige endständige Einheiten enthaltenden Diorganopolysiloxane als einzige reaktionsfähige, endständige Einheiten solche mit Alkenylgruppen vor, so kann die Härtung zu Elastomeren in bekannter Weise mit Organopolysiloxanen, die durchschnittlich mindestens 3 Si-gebundene Wasserstoflatome je Molekül enthalten, wie Methylwasserstoffpolysiloxan, in Gegenwart von die Anlagerung von Alkenylgruppen an Si-gebundenen Wasserstoll fördernden Katalysatoren, wie Platin-(IV)-chlorsäure, erfolgen. Es liegen dann bei Raumtemperatur oder nur wenig erhöhter Temperatur (meist 50 bis 80°C) härtbare (LTV) Massen vor.

Schließlich sei als weiteres Beispiel für die Härtung zu Elastomeren diejenige mittels polycyclischer Organo-

polysiloxane in Gegenwart von Äquilibrierungskatalysatoren, wie Phosphornitrilchloriden, genannt.

Selbstverständlich können die zu Elastomeren härtbaren Massen außer Diorganopolysiloxanet. erfindungsgemäß Fällungskieselsäure Vernetzungsmitteln und Vernetzungskatalysatoren, gegebenenfalls herkömmlicherweise meist oder häufig in zu Elastomeren härtbaren Massen verwendete Füllstoffe enthalten. Beispiele für solche Stoffe sind Füllstoffe mit einer Oberfläche unterhalb 50 m²/g, wie Quarzmehl, Diatomeenerde, ferner Zirkoniumsilikat und Calciumcarbonat, ferner unbehandeltes, pyrogen erzeugtes Siliciumdioxyd organische Herze, wie Polyvinylchloridpulver. Organopolysiloxanharze, faserige Füllstoffe, wie Asbest, Glasfasern und organische Fasern, Pigmente, lösliche Farbstoffe, Duftstoffe, Korrosionsinhibitoren, die Massen gegen den Einfluß von Wasser stabilisiere" de Mittel, wie Essigsaureanhydrid, die Härtung verzögernde Mittel, wie Benzotriazol und Weichmacher, wie durch Trimethylsiloxygruppen endblockerte Dimethypolysiloxane.

Die angeführte Kombination physikalisch-chemischer Stoffdaten der erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure führt aufgrund ihrer ausgezeichneten Dispergierbarkeit zu einem hochwirksamen Verstärkerfüllstoff. Der gegenüber den bekannten Fällungskieselsäuren deutlich herabgesetzte Gleichgewichts-Feuchtigkeitsgehalt bringt Vorteile bei der Verarbeitung z. B. bei der drucklosen Vulkanisation, bei welcher im Vergleich zum Einsatz der bekannten, hydratisierten Fällungskieselsäure blasenärmere Vulkanisate anfallen. Der niedrige Eicktrolytgehalt in Kombination mit dem niedrigen Feuchtegehalt führt schließlich zu guten elektrischen Eigenschaften der Vulkanisate. In kalthärtenden Silikonkautschuk-Dichtungsmassen zeigt die erfindungsgemäße hydrophobierte Fällungskieselsäure aufgrund ihres geringen Wassergehaltes Vorteile für die

Lagerfähigkeit der nicht ausgehärteten Massen. Die Herstellung, physikalisch-chemischen Daten und die Anwendung der erfindungsgemäßen hydrophobier-

ten Fällungskieseisäure werden anhand der folgenden Beispiele näher erläutert und beschrieben:

Beispiel 1

Herstellung der Originalfällungssuspension einer hydrophilen Fällungskieselsäure für die anschließende Nashydrophobierung

In einem Reaktionsbehälter werden 50.0 m³ Wasser vergelegt. Langsam werden 9.2 m³ Wasserglaslösung und 0.9 m3 H2SO2 unter Rühren zu der Vorlage gegeben, wobei in der Mischung während der Zugabe ein alkalischer pH-Wert eingehalten wird. Nach Abschluß der Zugabe von Wasserglas und H2SO4 liegt der pH-Wert der erhaltenen Suspension im alkalischen Bereich.

Zur Charakterisierung der hydrophilen Fällungskiesetsture wird ein Teil der Suspension abfiltriert, elektrolytarm gewaschen, anschließend im Trockenschrank bei 105°C bis zur Gewichtskonstanz getrocknet und mit Hilfe

einer Stiftmühle vermahlen.

-0

65

Die erhaltene hydrophile Fällungskieselsäure weist die folgenden physikalisch-chemischen Kenndaten auf:

55	BET-Oberfläche nach DIN 66-131. m ² /g Mittlere Größe der Primärteilchen aus EM-Aufnahmen, nm Trocknungsverlust nach DIN 55-921 nach 2 Std. bei 105°C. % Glühverlust (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz) nach DIN	155 18 – 20 3.0 3.3
	55 921. % pH-Wert (in 5%iger wäßriger Aufschlämmung nach DIN 53 200	7,7 240
	Leitfähigkeit (in 4%iger wäßriger Aufschlämmung, µS	140
60	Stampfdichte des ungelüfteten Stoff .s nach DIN 53 194 g/l SO ₂ -Gehalt (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz). %	0,22
	Na ₂ O-Gehalt (bezogen auf die 2 Std. bei 105' C getrocknete Substanz). %	0.18

Durchführung der Bestimmung der elektrischen Leitfähigkeit

Ein Probe von 4,0 g Kieselsäure wird mit 50 ml vollentsalztem Wasser in einem 150-ml-Becherglas erhitzt und eine Minute unter Rühren gekocht. Anschließend wird die Suspension in einen 100-ml-Meßkolben überführt, abgekühlt und mit vollentsalztem Wasser bis zur Marke aufgefüllt. Nach Umschütteln wird die Meßzelle des

Leitfähigkeitsmeßgerätes zunächst mit der zu messenden Suspension vorgespül: und dann gefüllt bzw. die Meßzelle in die Suspension eingetaucht. Die elektrische Leitsähigkeit wird am Meßgerät abgelesen und die Temperatur der Suspension bei der Messung bestimmt.

Berechnung: Die elektrische Leitfähigkeit wird in µS bezogen auf 20°C angegeben.

Beispiel 2

Herstellung einer durch Naßhydrophobierung erhaltenen erlindungsgemäßen hydrophobierten Fallungskieselsäure

Zu 101 einer wäßrigen Originalfällungssuspension der Fällungskieselsäure gemäß Beispiel 1 mit einer Feststoffkonzentration von 57.9 g/l werden unter Einhaltung eines pH-Wertes der Suspension von 8.5 193 g Dimethyldichlorsilan während einer Zeit von 30 Minuten unter intensivem Rühren eingegeben. Nach einer anschlie-Benden Mischzeit von 60 Minuten wird die zu 25% mit Dimethyldichlorsilan belegte Fällungskieselsäure abgetrennt, bei 105°C getrocknet, bei 350°C 2,0 Stunden lang getempert und anschließend vermahlen.

Die erhaltene hydrophobierte Fällungskieselsäure weist die folgenden physikalisch-chemischen Kenndaten auf:

		20
Glühverlust bei 1000°C nach DIN 55 921, %	5 ,5	
davon Feuchte bei 105° C nach DIN 55 921. %	0.4	
	0.8	
pH-Wert nach DIN 53 200 BET-Oberfläche nach DIN 66 131, m ² /g	89	
BEI-Oberliache nach Diri 66 (3), iii 7g	0,05	25
Wasserbenetzbarkeit. %	160	
Leitfähigkeit, µS	2.2	
C-Gehalt, %	1.2	
Wasseraufnahme bei 30°C und 30% RF, %	2.0	
Wasseraufnahme bei 30°C und 70% RF. % Stampfdichte des unentlüfteten Stoffes nach D!N 53 194, g/l	130	30
-		

Bestimmung der Wasserbenetzbarkeit hydrophober Kieselsäuren

In der solgenden Analysemethode wird die Bestimmung der wasserbenetzbaren Anteile hydrophobierter Kieselsäure beschrieben.

Durchführung der Bestimmung

0.2 g hydrophobierter Kieselsäure werden mit 50 ml destilliertem Wasser in einem 250-ml-Schütteltrichter gegeben und 1 Minute mit Hilfe eines Turbula-Mischers mit höchster Drehzahl geschüttelt.

Nach kurzem Absetzenlassen der besetzten Anteile werden 45 ml der Suspension nach schonendem Umschwenken in eine Abdampsschale abgelassen, auf einem Wasserbad eingedampst und dann bei 105°C getrocknet.

Trockenrückstand · 100 = % wasserbenetzbare Anteile Berechnung: Einwaage

Bestimmung der Feuchtigkeitsaufnahme

Bei der Bestimmung der Feuchtigkeitsaufnahme wird die maximale oder zeitabhängige Feuchtigkeitsaufnahme von Kieselsäuren in Abhängigkeit von der Temperatur und der relativen Lustseuchtigkeit bestimmt.

Durchführung der Bestimmung

Eine Kieselsäureprobe von ca. 2,5 g wird auf 0,1 mg genau in ein trockenes austariertes Wägeglas eingewogen 55 und 2 Stunden bei 105°C getrocknet. Nach dem Erkalten wird das Gewicht auf einer Analysenwaage bestimmt. Anschließend wird das offene Wägeglas mit der Probe in einem Klimaschrank bei vorgegebener Temperatur und relativer Lustseuchtigkeit ausbewahrt. Es kann dann entweder ein Feuchtigkeitsaufnahmezeitdiagramm oder die maximale Feuchtigkeitsaufnahme ermittelt werden.

Üblicherweise erfolgt die Bestimmung bei

30°C und 30% relativer Lustfeuchtigkeit 30°C und 70% relativer Luftfeuchtigkeit

65

60

5

10

35

40

÷٥

DE 27 29 244 C2

Berechnung: g Auswaage - g Einwaage*) · 100 = % Feuchtigkeitsaufnahine g Einwaage

5 *) getrocknete Probe

10

35

PROTEIN STATES STATES TO THE PROPERTY OF THE PARTY OF THE

SAME SELECTION OF THE S

65

beispiel 3

Anwendung einer erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure in kalthärtenden 1-Komponenten-Siliconkautschukmassen

In diesem Beispiel wird die hydrophobierte erfindungsgemäße Fällungskieselsäure nach Beispiel 2 als Verstärkerfüllstoff und Thixotropierungsmittel in einer 1-Komponenten-Silikonkautschuk-Fugendichtungsmasse (kaltvulkanisierend) geprüft.

Bei den Versuchen werden die Kieselsäure Aerosii 150° der Firma Degussa sowie das Handelsprodukt HDK H2000 der Firma Wacker zum Vergleich in der gleichen Silikonkautschukmasse geprüft.

HDK H2000° ist eine hochdisperse Kieselsäure, welche durch Flammenhydrolyse und flüchtigen Siliciumverbindungen hergestellt und anschließend durch Umsetzung mit Organosilanen hydrophobiert wird. Sie ist daher an der Oberstäche dicht mit Trimethylsilylgruppen belegt und weist die folgenden physikalisch-chemischen Kenndaten auf:

	Objections and DET m2/g	170 ± 30
	Oberiläche nach BET, m²/g	> 97
	SiO ₂ -Gehalt, Gew%	ca. 90
	Schütigewicht ungepreßt, g/l Feuchtigkeit nach DIN 53 198 Verf. A 2 Std. bei 105°C. Gew%	< 0.6
25	Feuchligkeit nach DIN 53 198 Ven. N. 2 Std. bei 1000°C Gew. We	< 2.5
	Glühverlust nach DIN 52 911 2 Std. bei 1000°C, Gew% pH-Wert nach DIN 53 200 in 4%iger Dispersion in Wasser-Methanol = 1:1	6.7 - 7.7
	pH-Wert nach DIN 53 200 in 4 % liger 17 ispersion in 17 asser in eminer	< 0,05
	Grit nach Mocker (DIN 53 580), Gew%	< 0.020
	anhaftendes HCI, Gew%	< 0.05
3C	Al ₂ O ₃ , Gew%	< 0.005
	Fe ₂ O ₃ , Gew%	< 0,003
	TiO2, Gew%	< 3
	C. Gew%	

Aerosil 150° ist eine pyrogen hergestellte Kieselsäure mit den solgenden physikalisch-chemischen Kenndaten:

40	Oberfläche nach BET, m²/g Mittlere Größe der Primärteilchen, nm Trocknungsverlust (DIN 53 198/A) (2 Std. bei 105°C) Glühverlust (DIN 52 911) (2 Std. bei 1000°C) pH-Wert (DIN 53 200) (in 4%iger wäßriger Dispersion) SiO2°), %	150 ± 50 14 0,5 1 3.6 — 4,5 99,8
45	Al ₂ O ₃ . % Fe ₂ O ₃ . % TiO ₂ . % HCl. % Grit nach Mocker (DIN 53 580). % Benetzungsverhalten	0,05 0,003 0,03 0,025 0,05 hydrophil

*) bezogen auf die 2 Stunden bei 1000°C geglühte Substanz.

Dabei wird folgende Rezeptur mit Acetat-Härter zugrunde gelegt:

55 68,4 Gew.-Teile Dimethylpolydiloxan mit Hydroxylendgruppen Viskosität 50.000 cST, 271 Gew.-Teile Dimethylpolysiloxan mit Trimethylsiloxyendgruppen Viskosität 1000 cSt, 4,5 Gew.-Teile Methyltriacetoxysilan (Vernetzer, 0,005 Gew.-Teile Dibutylzinndiacetat plus zu prüfende Kieselsäure

Die Einarbeitung der Kieselsäure ersolgt nach Zugabe des Vernetzers in einem evakuierbaren Planetenmischer.

Die noch pastöse Fugendichtungsmasse bzw. deren 7 Tage an der Luft gehärtetes Vulkanisat wurde danach solgendem Test unterzogen:

- a) Extrudierbarkeit nach ASTM 2452-69
- b) Standvermögen nach der Hütchenmethode
- c) Modul bei 100% Dehnung nach DIN 53 504

DE 27 29 244 C2

d) Zugfestigkeit nach DIN 53 504

e) Bruchdehnung nach DIN 53 504

n Weiterreißlestigkeit nach DIN 53 515

g) Shore-A-Härte nuch DIN 53 505

Die Ergebnisse dieser Untersuchungen sind in der nachfolgenden Tabelle I zusammengefaßt. Dabei läßt sich gegenüber den bekannten pyrogenen hydrophilen Kieselsäuren Aerosil 150 sowie der hydrophobierten Kieselsäure HDK H2000 folgender technischer Fortschritt seststellen:

- Aerosil 150 läßt sich nur bis zu 8% in die 1-Komponenten-Dichtungsmasse einarbeiten. Ein höherer Füllungsgrad führt zu einer schwer verarbeitbaren Masse. Das einem Füllungsgrad von 8% erzielbare Niveau der mechanischen Daten entspricht dem bisher üblichen Stand der Technik.

- Hingegen wird mit der erfindungsgemäßen Kieselsäure gemäß Beispiel 2 bei einem Füllungsgrad von 20% ein wesentlich höheres Niveau der mechanischen Daten erreicht, die den gestellten Anforderungen an high-strength Dichtungsmassen genügen. Die Extrudierbarkeit der Masse ist bei diesem Füllungsgrad voll befriedigt. Auch die Lagerstabilität ist gut.

- Hingegen ist bei einem Füllungsgrad von 20% das Wertniveau der mechanischen Daten des Handelsproduktes HDK H2000, das den neuesten Stand der Technik präsentiert, nicht dem der mit der erlindungsgemäßen Fällungskieselsäure gefüllten Vulkanisate vergleichbar. Dies gilt besonders für die Zuglestigkeit und die Bruchdehnung, die beide 45% unter den entsprechenden Werten der erlindungsgemäßen Kieselsäure liegen. Erst bei Erhöhung des Füllungsgrades auf 25% läßt sich das Datenbild für HDK H2000 voll angleichen

Überraschenderweise wurde somit sestgestellt, daß sich unter Verwendung von nur 20% der erfindungsgema-Ben Fällungskieselsäure ein zum Teil deutlich besseres Eigenschastsbild (als 25% HDK H2000) erreichen läßt. Bei den spürbar niedrigen Herstellkosten im Vergleich zu pyrogener hydrophobierter Kieselsäure erössnen sich dadurch zusätzliche Anwendungsmöglichkeiten.

Tabelle 1

Prüfung einer erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure gemäß Beispiel 2 in einer 1-Komponenten-Silicon-Dichtungsmasse gegen pyrogene Kieselsäure des Standes der Technik

نڌز

35

÷Ģ

45

55

63

¢.5

Kieselsäuretyp Type	(%)*)	Lagerstabilität	Standvermögen (Hütchenmethode)	Extrudierbarkeit (g/min)
Kieselsäure gem. Beisp. 2	20	gut	gut	8.2 nach 0 Tagen 8.0 nach 28 Tager
Aerosil 150	8	gut	ខ្ពប់	8 nach 0 Tagen 8 nach 28 Tagen
HDK H2000	20	gui	gu.	19 nach 0 Tagen 22 nach 28 Tagen
	25	gut	gut	11 nach 0 Tagen 9 nach 28 Tagen

*) Gew.-%, bezogen auf Gesamtmischung

Tabelle I (Fortsetzung)

Kieselsäuretyp		Modul 100	Zuglestig-	Bruch-	Weiterreiß-	Shore-A Härte
Туре	(%)*)	(N/mm²)	keit (N/mm)	dehnung (%)	festigkeit (N/mm)	
Kieselsäure gem. Beisp. 2	20	4.6	45	780	16	18
Aerosil 150	8	3.0	10	400	2.5	20
HDK H2000	20	5,0	25	430	15	24
	25	6,0	45	490	18	32

*) Gew.-%, bezogen auf Gesamtmischung

Herstellung einer durch Naßhydrophobierung erhaltenen, erfindungsgemäß hydrophoben Fällungskieselsaute

Beispiel 4

DE 27 29 244 C2

Zu 121 einer Originalfällungssuspension der Fällungskieselsäure gemäß Beispiel 1 mit einer Feststoffkonzentration von 57.9 g/l werden unter Aufrechterhaltung eines pH-Wertes der Suspension von 8,5-175,6 g Dimethyldichlorsilan während einer Zeit von 30 Minuten unter intensivem Rühren eingegeben. Nach einer anschließenden Mischzeit von 60 Minuten wird die zu 20% mit Dimethyldichlorsilan belegte Fällungskieselsäure bei 105°C getrocknet, bei 350°C 1,5 Std. getempert und anschließend vermahlen. Die erhaltene Fällungskieselsäure weist die solgenden physikalisch-chemischen Kenndaten auf:

	Glühverlust bei 1000°C nach DIN 55 921, %	5,5
	davon Feuchte bei 105°C nach DIN 55 921. %	0,4
10	pH-Wert nach DIN 53 200	7,5
14.	BET-Oberfläche nach DIN 66 131, m²/g	94
	Wasserbenetzbarkeit. %	0.06
	Leitfähigkeit, µS	92
	C-Gehali. %	2,1
15	Wasscraufnahme bei 30°C und 30% RF, %	1.3
• • •	Wasseraufnahme bei 30°C und 70% RF, %	2.0
	Stampfdichte des unentlüfteten Stoffes nach DIN 53 194. g/l	137

Beispiel 5

Anwendung einer erfindungsgemäßen hydrophobierten Fällungskieselsäure in Kabelmassen auf der Basis von Organopolysiloxanen

In diesem Beispiel wird die erfindungsgemäße hydrophobierte Fällungskieselsäure nach Beispiel 4 als Verstärkerfüllstoff in heißvulkanisierenden Siliconkautschuk eingearbeitet und auf den elektrischen Durchgangswiderstand der damit hergestellten Vulkanisate geprüft.

Dank seiner ausgezeichneten dielektrischen Eigenschaften findet heißvulkanisierender Siliconkautschuk auch Anwendung als hochwertiges Kabelisolationsmaterial. Als Verstärkerfüllstoff wird hierbei üblicherweise hochative pyrogene Kieselsäure wegen ihrer Einheit und günstigen dielektrischen Eigenschaften eingesetzt. Es ist bekannt, daß die Isolationseigenschaften weiter verbessert werden, wenn die ausvulkanisierten Massen noch einem längeren Temperungsprozeß (mindestens 6 Stunden) bei höheren Temperaturen (um 200° C) unterworfen werden.

Bei den Prüfungen zu diesem Beispiel wurde nach folgender Rezeptur gearbeitet.

100 Gew.-Teile Dimethylpolysiloxan mit Trimethylsiloxy-Endgruppen sowie einem Gehalt an Vinylgruppen.
40 Gew.-Teile Kieselsäure.

1.4 Gew.-Teile Bis-2.4dichlorbenzoylperoxid (50% ig als Paste in Siliconöl).

Vulkanisation: 7 min 130°C. Temperung: 0 oder 6 h bei 200°C.

30

50

EEH

Konditionierung: 24 Std. bei 22°C und 80% rel. Lustseuchtigkeit.

*) Aerosil 2003 ist ein durch Flammenhydrolyse von flüchtigen Siliciumverbindungen hergestellt hochdisperse Kieselsäure, welche die folgenden physikalisch-chemischen Kenndaten aufweisen:

	Oberfläche nach BET, m²/g	200 ± 25
	Mittlere Größe der Primärteilchen, mu	12
	Stanip[volumen (DIN 53 194), ml/100 g	1700
	verdichtete Ware, ml/100 g	1000
50	Trocknungsverlust (DIN 53 198 Verf. A) 2 Std. bci 105°C. Gew%	< 1.5
	Glühverlust (DIN 52 911) 2 Std. bei 1000° C. Gew%	< 1.5
	pH-Wert (DIN 53 200) in 4%iger wäßriger Dispersion	3,6-4,3
	SiO ₂ , Gew%	> 99.8
	Al ₂ O ₃ , Gew%	< 0.05
55	Fe ₂ O ₃ , Gew%	< 0,003
	TiO2, Gew%	< 0.03
	HCI. Gew%	< 0,025
	Grit nach Mocker (DIN 53 580). Gew%	0,05

Die Ergebnisse der Prüfung im Vergleich zu Aerosil 2003.), einer pyrogenen Kieselsäure der Firma Degussa, sind in Fig. 1 dargestellt. Wie aus den Kurven hervorgeht, lassen sich mit der erfindungsgemäßen Fällungskieselsäure überraschenderweise ähnlich gute Widerstandswerte erzielen wie mit der pyrogenen Kieselsäure. Weiterhin wurde überraschenderweise gefunden, daß sich mit der erfindungsgemäßen Kieselsäure die guten elektrischen Eigenschaften auch ohne den o.g. aufwendigen Temperungsprozeß erzielen lassen. Neben den günstigeren Herstellkosten liegt hierin ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Fällungskieselsäure.

DE 27 29 244

Patentansprüche

1. hydrophobierte Fällungskieselsäure, gekennzeichnet durch

BET-Oberstäche nach DIN 66 131, m²/g Mittlere Größe der Primärteilchen aus EM-Ausnahmen, nm Trockenmassen DIN 56 021	110±40 15-22	
Trocknungsverlust nach DIN 55 921 nach 2 Std. bei 105°C. % Glühverlust (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz nach DIN	< 2,5 5,5 ± 1,5	
55 921. % pH-Wert (in 5%iger wäßrig-methanolischer Aufschlämmung) nach DIN 53 200 Leitfähigkeit (in 4%iger wäßrig-methanolischer Aufschlämmung), µS Stampfdichte des unentiülteten Stoffes nach DIN 53 194, g/l Wasserbenetzbarkeit, %	7.5 ± 1.0 < 600 130 ± 40	1
Kohlenstoffgehalt, % Wasseraufnahme bei 30°C und 30% RF. % Wasseraufnahme bei 30°C und 70% RF. %	< 0,1 2.5 ± 0.6 1.2 ± 0,4 1.5 ± 0.5	

2. Verfahren zur Herstellung der hydrophobierten Fällungskieselsäure nach Anspruch 1. dadurch gekennzeichner daß man in eine Originalfällungssuspension einer Fällungskieselsäure mit den folgenden physikalisch-chemischen Kenndaten (Kenndaten erhalten nach Abtrennung von der Fällungssuspension, intensivem Waschvorgang mit Wasser und Langzeittrocknung der hydrophilen Fällungskieselsäure):

BET-Oberstäche nach DIN 66-131, m²/g Mittlere Größe der Primärteilchen aus EM-Aufnahmen, nin Trocknungsverlust nach DIN 55-921 nach 2 Std. bei 105°C, % Glühverlust (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz) nach DIN 55-921, %	160 ± 40 14 22 2.5 4.0 3.5 ± 1.0	25 ·
pH-Wert (in 5%iger wäßriger Aufschlämmung) nach DIN 53 200 Leitfähigkeit (in 4%iger wäßriger Aufschlämmung), µS Stampfdichte des unentlüfteten Stoffes nach DIN 53 194 g/i SO ₃ -Gehalt (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz), % Na ₂ O-Gehalt (bezogen auf die 2 Std. bei 105°C getrocknete Substanz), %	7.0 - 8.5 < 500 140 ± 40 < 0.3 < 0.3	30

Dimethyldichlorsilan unter Aufrechterhaitung eines alkalischen pH-Wertes eingibt, die so erhaltene Mischung nachrührt, die hydrophobierte Fällungskieselsäure abtrennt, langzeittrocknet, das erhaltene Produkt 60 bis 180 Minuten, vorzugsweise 70 bis 130 Minuten bei einer Temperatur von 200-400° tempert und vermahlt.

3. Verwendung der Fällungskieselsäure gemäß Anspruch 1 als Verstärkerfüllstoff in zu Elastomeren hättbaren Massen auf der Basis von Diorganopolysiloxanen.

4. Verwendung der Fällungskieselsäure gemäß Anspruch 1 als Verstärkerfüllstoff gemäß Anspruch 3 in 1-Komponenten-Siliconkautschuk-Fugendichtungsmassen.

5. Verwendung der Fällungskieselsäure gemäß Anspruch ; als Verstärkerfüllstoff gemäß Anspruch 3 in Siliconkautschuk-Kabelmassen.

Hierzu I Seite(n) Zeichnungen

5

10

35

÷5